3. W1163-03

PRODUCTION OF PHOTOCHROMIC FINE TITANIUM DIOXIDE POWDER

Patent number:

JP5051210

Publication date:

1993-03-02

Inventor:

MARUO MASATAKE; others: 01

Applicant:

ISHIHARA SANGYO KAISHA LTD

Classification:

international:

C01G23/04; C09C1/00; C09C1/36; C09K9/00

- european:

Application number:

JP19910291856 19910820

Priority number(s):

Abstract of **JP5051210**

PURPOSE:To industrially advantageously produce photochromic fine powder having high lightness before discoloration, excellent color rendering properties under irradiation with light and very excellent dispersibility in a medium system.

CONSTITUTION: Fine powder of anatase type titanium dioxide is dry-mixed with fine iron oxide powder of granule shape and this mixture is heated in a temp. range in which photochromism is exhibited below a temp. at which anatase type titanium dioxide is transformed into rutile type titanium dioxide. Photochromic fine titanium dioxide powder is produced.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

(19) B本國特許 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-51210

(43)公開日 平成5年(1993)3月2日

(51) Int.Cl.5		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示領	箇所	
C01G	23/04	В	B 7202-4G						
C09C	1/00	PAA	6904-4 J						
	1/36	PAT	6904-4J						
		PAV	6904-4 J						
C09K	9/00		8930-4H						
					審査請求	未請求	請求項の数3(全 5	頁)	
(21)出願番		特顏平3-291856		(71)出願人	0000003	54			
					石原産勢	株式会	土		
(22)出顧日		平成3年(1991)8)	大阪府大阪市西区江戸堀1丁目3番2						
				(72)発明者	丸尾 ī	E阿I			
					滋賀県1	草津市西洋	党川二丁目3番1号 石	5原	
				,	産業株式	(会社中	央研究所内		
				(72)発明者	小笠原	誠			
					滋賀県1	草津市西洋	渋川二丁目3番1号 7	万原	
					産業株式	式会社中	央研究所内		
				1					
				1	•				

(54) 【発明の名称】 フオトクロミツク性二酸化チタン微粉末の製造方法

(57)【要約】

【構成】アナターゼ型二酸化チタン微粉末と粒状形状の酸化鉄微粉末を乾式混合し、次いで酸混合物を、フォトクロミック性を発現し、かつ、アナターゼ型二酸化チタンがルチル型二酸化チタンへ転移する温度未満の温度範囲で加熱するフォトクロミック性二酸化チタン微粉末の製造方法。

【効果】変色前の明度が高くかつ光照射による演色性に 優れ、しかも媒体系での分散性にきわめて優れた特性を 有するホトクロミック性微粉末を、工業的有利に製造で きる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】アナターゼ型二酸化チタン微粉末と粒状形状の酸化鉄微粉末を乾式混合し、次いで該混合物を、フォトクロミック性を発現し、かつ、アナターゼ型二酸化チタンがルチル型二酸化チタンへ転移する温度未満で加熱処理するフォトクロミック性二酸化チタン微粉末の製造方法。

【請求項2】粒状形状の酸化鉄微粉末が、粒状形状のマグネタイトを加熱処理して得られる平均粒子径が0.05~0.5 μmのα-Fe₂O₃微粉末である請求項1記載のフォトクロミック性二酸化チタン微粉末の製造方法。

【請求項3】粒状形状の酸化鉄微粉末が、針状含水酸化 鉄を加熱処理して得られる平均粒子径が0.05~0. 5 μmの粒状形状のα-Fe₂O₃ 微粉末である請求項 1 記載のフォトクロミック性二酸化チタン微粉末の製造 方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、フォトクロミック性演 20 色体用材料に好適なフォトクロミック性二酸化チタン微 粉末の製造方法に関する。

[0002]

【発明の技術的背景とその問題点】物質に紫外線などの 光をあてると色が変わり、光の照射を止めると元に戻る 現象、すなわち光照射を受けて吸収スペクトルに可逆的 な変化を起こす現象をフォトクロミズムといい、この現 象を利用した、化粧料、塗料などにおける調光性素子、 センサー素子、表示素子、光遮蔽素子などの機能性素材 として種々の適用展開が期待されているところで、フォ 30 トクロミック性材料としては、種々の有機系もしくは無 機系の化合物が使用されている。一般にたとえばスピロ ヒラン系、スピロオキサジン系などで代表される有機系 フォトクロミック性化合物は、着色体の吸光度が高く、 また着色体と消色体の吸収波長の差が大きく、さらに着 色体の吸収波長が置換基により比較的任意に変えられ易 いことなどから、鮮やかな演色性が期待され、近年機能 性素材として注目されつつある。しかしながら前配有機 系フォトクロミック性化合物は、光に対する劣化が起こ り易く、その結果、繰り返し使用による演色性能の低下 や、演色性能の持続安定性の低下がさけられずその改善 が望まれている。

【0003】しかして、本発明者等は、かねてより、フォトクロミックセンターを形成する元素をドープした、たとえばチタン酸ストロンチウムなどのペロプスカイト型系酸化物や二酸化チタンなどのフォトクロミック性無機化合物が、対光劣化性に優れていることに着目し、とりわけ白色性と安全性に優れたフォトクロミック性二酸化チタンの開発につき種々の検討を進めてきている。通常、二酸化チタンにフォトクロミックセンターを形成さ

せるには鉄や、モリブデン、ニッケルなどの遷移金属イ オンをドープすることが知られているが、演色効果を高 めようとすると鉄イオンなどの添加金属イオン量を多く する必要があり、その結果、添加金属イオンによる着色 が大きくなったり、さらに、添加金属イオンをドープす る加熱処理過程で二酸化チタン粒子の粒子内、粒子間の 焼結によって粗大粒子化が起こり易く、そのものを使用 した種々のフォトクロミック性組成物系での分散性がい ちじるしく損なわれ、所望の演色効果がもたらされなく なる。本発明者等は、前記問題点の解決を図るべくさら に種々検討をすすめた結果、特定の粒子形状の酸化鉄微 粉末を乾式系で二酸化チタンと混合処理した後、フォト クロミック性を発現し、かつ、ルチル化転移温度未満で 加熱することによって、意外にも、鉄イオンのドープが 均一におこなわれ易く、このため、比較的少量の鉄源で かつ比較的低温での加熱処理で十分なフォトクロミック センターを付与し得るとともに、焼結や粒子成長による 粗大粒子化を実質的にもたらすことなく、分散性の良好 なフォトクロミック性二酸化チタン微粉末を形成し得る

[0004]

【発明の構成】本発明は、以下に示されるフォトクロミック性二酸化チタン微粉末の製造方法に関する。

ことの知見を得、本発明を完成したものである

(1) アナターゼ型二酸化チタン微粉末と粒状形状の酸化鉄微粉末とを乾式混合し、次いで酸混合物を、フォトクロミック性を発現し、かつ、アナターゼ型二酸化チタンがルチル型二酸化チタンへ転移する温度未満で加熱処理するフォトクロミック性二酸化チタン微粉末の製造方法

(2) 粒状形状の酸化鉄微粉末が、粒状形状のマグネタイトを加熱処理して得られる平均粒子径が 0.05~0.5 μmのα-Fe₂O₃ 微粉末である前(1)項記載のフォトクロミック性二酸化チタン微粉末の製造方法、および

(3) 粒状形状の酸化鉄微粉末が、針状含水酸化鉄を加熱処理して得られる平均粒子径が0, $05\sim0$. 5μ m の粒状形状の $\alpha-Fe_2O_3$ 微粉末である前(1)項記載のフォトクロミック性二酸化チタン微粉末の製造方法である。

40 【0005】本発明において、アナターゼ型二酸化チタン微粉末としては種々の方法によって製造されるものを使用することができるが、例えば硫酸チタン溶液や四塩化チタン溶液を、加熱加水分解したりあるいはアルカリで中和したりして含水二酸化チタンを生成させ後、焼成、粉砕してアナターゼ型結晶を主体とする二酸化チタン微粉末とする。このものは、平均粒子径が0.05~1μm程度、好ましくは0.1~0.5μm程度であって、粒度分布の揃ったものであるのが望ましい。また粒状酸化鉄は、その粒子の軸比(最長粒子径/最短粒子50 径)が1.5以下の一般に粒状形状といわれる酸化鉄を

意味し、平均粒子径 (平均の最長粒子径) は0.05~ 0. 5μmのものが二酸化チタンに均一にドープするう えから望ましい。これらの酸化鉄は種々の方法によって 製造されるものを使用することが出来るが、たとえば、

(1) 第一鉄塩溶液をアルカリで中和、酸化して粒状形 状のマグネタイト (FeaOa) を生成し、乾燥後微粉 未としたもの、(2)前記(1)の粒状Fe₃O₄を非 還元性雰囲気中で焼成して粒状形状のヘマタイト (α-Fe2O3) 微粉末としたもの、(3) 第一鉄塩溶液を アルカリで中和、酸化して針状の含水酸化鉄(たとえば 10 α-FeOOH、γ-FeOOHなど)を生成後、この ものを非還元性雰囲気中で焼成して粒状形状のα-Fe 2 〇3 微粉末としたもの、(4)第二鉄塩溶液を、一般 的には100℃以上の温度下、アルカリで中和し、熟成 して粒状形状のα-Fe₂O₃を生成し、乾燥後微粉末 としたものなどを挙げることができる。前配したように 粒状酸化鉄は粒度分布の揃った微粉末とするために、二 酸化チタン微粉末と混合するに先立って、たとえば、擂 **漬機、エッジランナーミル、リングローラーミルなどの** 圧密型粉砕機で粉砕しておくと、二酸化チタン粒子表面 20 で少量の鉄イオンが効率的にドープするため、高明度で 高演色度のフォトクロミック性二酸化チタンを一層有利 に得ることができる。

【0006】本発明において、アナターゼ型二酸化チタ ン微粉末と鉄イオン源としての粒状形状の酸化鉄微粉末 とを乾式混合するには、種々の乾式方式の粉砕機、混合 機を使用することによりおこない得る。前記粒状形状の 酸化鉄微粉末の混合割合は、アナターゼ型二酸化チタン **微粉末の重量基準に対して、0.1~5%、好ましくは** 0. 5~2%である。該酸化鉄の混合割合が前記範囲よ 30 り小さきに過ぎると所望のフォトクロミック性特性がも たらされず、また前記範囲より多きに過ぎると鉄イオン による着色が大きくなったり、粒子内、粒子間の焼結に よる粗大粒子化が起こり易かったりする。なお、後配比 較例に示すように前記において、乾式混合に代えて湿式 混合をおこなう場合は、而後の加熱処理過程で粒子焼結 等が惹起し易く所望のフォトクロミック性二酸化チタン の微粉末が得られ難い。

【0007】本発明において、前配混合物の加熱処理温 度は、フォトクロミック性を発現し、かつ、アナターゼ 40 型結晶が、ルチル型結晶へ実質的に転移する温度未満の 温度範囲にする必要があり、好ましくは転移温度より1 0~120℃、さらに好ましくは30~100℃低く設 定するのが望ましい。該加熱処理温度は、粒状形状の酸 化鉄微粉末の種類、添加量、加熱処理装置の型式、大き さなどによっても異なり一概には言えないが、通常67 0~780℃、好ましくは690~760℃程度であ る。加熱温度が前記範囲より、低きに過ぎると、鉄イオ ンのドープ化が進まず所望のフォトクロミック性を付与 することができず、一方高きに過ぎると粒子内、粒子間 50 料E)を得た。

焼結が惹起して分散性がいちじるしく損なわれるととも に、所望のフォトクロミック性が得られなくなる。な お、前記所望のフォトクロミック性とは、△レで表示し た演色度が4.5以上である場合をいう。

【0008】本発明で得られるフォトクロミック性二酸 化チタンは、種々の演色体素子用の機能性素材としてき わめて好適な物であって、たとえば該演色体素子の基体 表面に塗布して成膜化したり、あるいは基体中へ充填し たりして用いることができる。

[0009]

【実施例】

実施例1

60℃に保持した水2000mlに硫酸第一鉄(FeS O4 ・7H2 O) 180gを投入して溶解した。この水 溶液に400g/1の水酸化ナトリウム溶液132ml を徐々に添加し60分間攪拌混合を続けた。次いで11 /分の速度で3時間空気を吹き込んだ後、沈澱生成物を ろ過、水洗、乾燥して平均粒子径0. 15μmの粒状F e s O 4 (電子顕微鏡観察による:以下同じ)を得た。 この粒状Fe a O4 を大気中500℃で2時間加熱して 平均粒子径 0. 2 0 μ m の 粒状 α - F e 2 O 2 とした 後、擂潰機で粉砕した。このようにして得られたα-F e 2 Os 微粉末1gと、硫酸法により製造された比表面 積10.2m²/g、平均粒子径0.22μmのアナタ ーゼ型二酸化チタン微粉末100gを擂潰機に入れよく 混合した。次いでこの混合物を大気中750℃で4時間 加熱処理して、本発明のフォトクロミック性二酸化チタ ン(試料A)を得た。

【0010】実施例2

実施例1において、粒状Fe₃ 〇₄ を大気中600℃で 2時間加熱処理して平均粒子径0. 22μmの粒状α-Fe2 O3 としたことのほかは、実施例1と同様に処理 して、本発明のフォトクロミック性二酸化チタン(試料 B)を得た。

【0011】 実施例3

実施例1において、混合物を大気中700℃で4時間加 熱処理したことのほかは、実施例1と同様に処理して、 本発明のフォトクロミック性二酸化チタン(試料C)を 得た。

【0012】実施例4

実施例1に記載した方法で粒状Fe3O4を得、この粒 状FesO4を擂潰機で粉砕した微粉末1gを平均粒子 径 0. 2 2 μmのアナターゼ型二酸化チタン微粉末 1 0 0gと混合した。次いでこの混合物を大気中750℃で 4時間加熱処理して、本発明のフォトクロミック性二酸 化チタン(試料D)を得た。

【0013】比較例1

実施例1において、混合物の加熱温度を650℃とした ことのほかは、実施例1と同様に処理して比較試料(試

【0014】比較例2

実際例1において、混合物の加熱温度を850℃とした ことのほかは、実施例1と同様に処理して比較試料(試 料下)を得た。

【0015】比較例3

実施例1において、粒状α-Fe2 Os 1gとアナター ゼ型二酸化チタン100gを水に懸濁させてスラリーと し、このものをホモミキサーを用いて十分に湿式混合し た後、乾燥し、解砕した混合物を用いたことのほかは、 実施例1と同様に処理して比較試料(試料G)を得た。 【0016】比較例4

60℃に保持した水2000m1に硫酸第一鉄(FeS O4 ・7H2O) 60gと硫酸第二鉄 (Fe2 (S O4) 3·8. 6H2O) 120gを投入して溶解し た。この水溶液に400g/1の水酸化ナトリウム溶液 110mlを徐々に添加し60分間攪拌混合した後、沈 殿生成物をろ過、水洗、乾燥して平均粒子径0.01μ mの粒状Fe₃O₄を得た。この粒状Fe₃O₄を大気 中450℃で2時間加熱処理して平均粒子径0.02 µ mの粒状 $\alpha - F e 2 O 3$ とした後、擂潰機で粉砕した。 このようにして得られたα-Fe2O3 微粉末1gと、 硫酸法により製造された比表面積10.2m²/g、平 均粒子径 0. 2 2 μmのアナターゼ型二酸化チタン微粉 末100gを擂潰機に入れよく混合した。次いでこの混 合物を大気中750℃で4時間加熱処理して比較試料 (試料H)を得た。

【0017】実施例5

50℃に保持した水2000mlに硫酸第一鉄(FeS O4. 7 H2 O) 5 5 6 gを投入して溶解した。この水 溶液に400g/1の水酸化ナトリウム溶液112m1 30 を徐々に添加し60分間攪拌混合を続けた。次いで11 /分の速度で5時間空気を吹き込んだ後、沈澱生成物を ろ過、水洗、乾燥して平均長軸径0.5 μm、軸比10 の針状α-FeOOHを得た。この針状α-FeOOH を大気中800℃で2時間加熱処理して平均粒子径0. 15μmの粒状α-Fe₂O₃ とした後、擂潰機で粉砕 した。このようにして得られたα-Fe2 O3 微粉末1 gと、硫酸法により製造された比表面積10.2m²/ g、平均粒子径 0. 2 2 µmのアナターゼ型二酸化チタ ン微粉末100gを擂潰機に入れよく混合した。次いで 40 この混合物を大気中750℃で4時間加熱処理して、本 発明のフォトクロミック性二酸化チタン(試料 I)を得

【0018】実施例6

実施例5において、針状α-FeOOHを大気中750 ℃で2時間加熱処理して平均粒子径0. 15 µmのほぼ 粒状のα-Fe₂O₃ としたことのほかは、実施例5と 同様に処理して、本発明のフォトクロミック性二酸化チ タン(試料 J)を得た。

【0019】実施例7

実施例5において、α-FezOs 微粉末を1.75g

としたことのほかは、実施例5と同様に処理して、本発 明のフォトクロミック性二酸化チタン(試料K)を得 た。

【0020】比較例5

実施例5において、混合物の加熱温度を650℃とした ことのほかは、実施例5と同様に処理して比較試料(試 料し)を得た。

【0021】比較例6

10 実施例5において、混合物の加熱温度を800℃とした ことのほかは、実施例5と同様に処理して比較試料(試 料M)を得た。

[0022] 比較例7

実施例5において、混合物の加熱温度を850℃とした ことのほかは、実施例5と同様に処理して比較試料(試 料N)を得た。

【0023】比較例8

実施例5において、針状α-FeOOHを大気中700 ℃で2時間加熱処理して、平均長軸径0.5 µmで、ほ 20 ぼ針状のα-Fe₂O₃ としたことのほかは、実施例5 と同様に処理して比較試料(試料O)を得た。

【0024】比較例9

実施例5に記載した方法で針状α-FeOOHを得、こ の針状α-FeOOHを擂潰機で粉砕した微粉末1gを 平均粒子径 0. 2 2 μmのアナターゼ型二酸化チタン微 粉末100gと混合した。次いでこの混合物を大気中7 50℃で4時間加熱処理して比較試料(試料P)を得 た。

【0025】比較例10

実施例5に記載した方法で針状α-FeOOHを得、こ の針状 α-FeOOHを擂潰機で粉砕した微粉末1gを 平均粒子径 0. 2 2 μmのアナターゼ型二酸化チタン微 粉末100gと混合した。次いでこの混合物を大気中8 00℃で4時間加熱処理して比較試料(試料Q)を得 た。

【0026】比較例11

実施例5において、針状α-FeOOHを大気中950 ℃で2時間加熱処理して、平均粒子径1µmの粒状α-Fe₂O₃としたことのほかは、実施例5と同様に処理 して比較試料(試料R)を得た。

【0027】前記実施例および比較例の試料A~Rにつ いて、比表面積(BET法)を測定するとともに、X線 回折を行いアナターゼ型結晶の(101)面の回折強度 を100として、ルチル型結晶の(110)面の回折強 度との比より、ルチル化度を表示した。

【0028】また前記各試料について試料4gとウレタ ン樹脂(固形分30%) 7.1mlとメチルエチルケト ン/トルエン混合溶媒 (1/1) 6. 4mlをペイント シェーカーで1時間振盪後、得られた塗液をポリエチレ

50 ンテレフタレートのフィルム (75 μm) 上にドクター

7

プレード $(125\mu m)$ で塗布し室温で24時間乾燥して塗布板を作成した。得られた各試料の塗布板について、光源HOYA UV Light Source (HLS-200u) を用いて、 $30mW/cm^2$ の強度でUV光を塗膜面に照射し照射前後のL値(明度)を測定し(色差計:日本電色製)、その差(Δ L値)を求めた(数値が大きい程フォトクロミック性が良い。)。*

*さらに塗布板の光沢度(60°-60°)を目視観察し、A:粗粒なし、B:粗粒ほとんどなし、C:粗粒若干あり、D:粗粒多い、で表示した。これらの結果を表1および表2で示す。

[0029]

【表1】

ACCURE VALUE ACCURATION OF THE PROPERTY OF THE									
	弒	ルチル化度	比表面積	L	ΔL	光沢	粗粒度		
	料		m²/g	נ	46	7007	度		
実施例1	Α	0/100	9. 0	80.5	7. 0	33.6	В		
実施例2	В	0/100	9. 1	80.3	7. 3	32. 2	В		
実施例3	С	0/100	9, 5	8 0. 0	6. 2	35. 1	Α		
実施例 4	D	0/100	8. 9	79.3	5. 3	29.7	С		
比較例1	E	0/100	10.0	74. 7	0. 8	35.0	Α		
比較例2	F	220/100	2. 2	79.6	2. 3	9. 3	D		
比較例3	G	0/100	9. 3	74. 7	3. 2	15.3	D		
比較例4	Н	0/100	9. 1	83.7	1. 1	30.2	В		

[0030]

【表2】

	試料	ルチル化度	比表面積 m²/g	L	ΔL	光沢	粗粒度
実施例5	I	0/100	9. 1	79. 5	6. 3	3 3. 1	В
実施例 6	J	0/100	9. 1	79. 2	6. 2	34. 9	В
実施例7	K	0/100	8. 9	76. 9	5. 4	25. 5	В
比較例5	L	0/100	9. 9	73.3	0. 6	34.7	Α
比較例6	М	4/100	8. 0	80.7	6. 3	12. 2	D
比較例7	N	600/100	2. 9	81.4	2. 2	10.1	D
比較例8	0	0/100	9. 4	77. 2	3. 9	22.0	В
比較例9	Р	0/100	8. 9	74. 1	3. 1	22. 5	В
比較例10	Q	6/100	8. 1	79.8	4. 3	13. 1	D
比較例11	R	0/100	8. 8	82.4	0. 9	23. 3	С

[0031]

【発明の効果】本発明は、変色前の明度が高くかつ光照射による演色性に優れ、しかも媒体系での分散性にきわめて優れた特性を有するフォトクロミック性微粉末を、

比較的簡素な手段でもって経済的に製造することができるものであり、フォトクロミック性演色体用材料の適用 拡大を図る上で甚だ意義の大きいものである。